

# **Pedagogisk guide: Instruktioner för behandlare i Predov- studien**



# Innehåll

<b>Om den pedagogiska guiden.....</b>	<b>4</b>
<b>Översikt av datainsamling – <i>samtyckande klient</i> .....</b>	<b>5</b>
<b>Översikt av datainsamling – <i>ej samtyckande klient</i> .....</b>	<b>5</b>
<b>Du ska rekrytera klienter .....</b>	<b>6</b>
<b>Du ska administrera enkäter .....</b>	<b>7</b>
<b>Du ska besvara behandlingsrapporter .....</b>	<b>8</b>
<b>Du ska bistå vid eventuell närståendekontakt .....</b>	<b>10</b>
<b>Checklista administration för klient .....</b>	<b>11</b>
<b>Checklista administration för närstående .....</b>	<b>12</b>
<b>Så här kan du informera klienten.....</b>	<b>13</b>
<b>Så här kan du informera närstående .....</b>	<b>14</b>
<b>Forskningspersonsinformation till klient.....</b>	<b>15</b>
<b>Forskningspersonsinformation till närstående.....</b>	<b>20</b>
<b>Bakgrundsfrågor till klient i samband med förfrågan om samtycke till Predov-studien.....</b>	<b>23</b>
<b>Bakgrundsfrågor till närstående i samband med förfrågan om samtycke till Predov-studien.....</b>	<b>25</b>

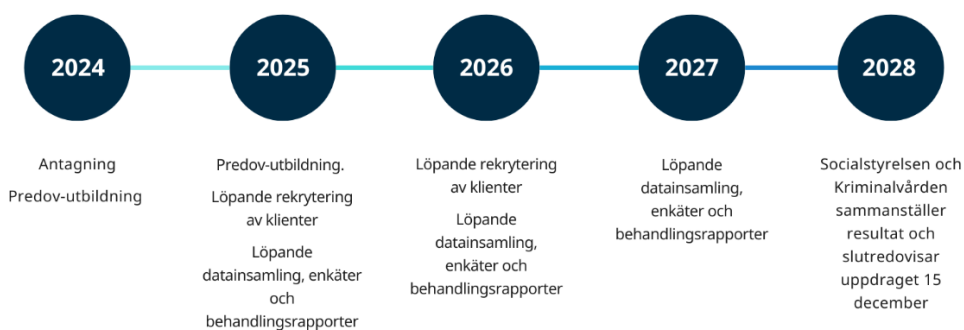
## Om den pedagogiska guiden

Den här pedagogiska guiden riktar sig till dig som är behandlare och som har utbildats i Predov av Kriminalvården. För att göra det enkelt att göra rätt så har vi tagit fram den här instruktionen som stöd i ditt arbete. Den pedagogiska guiden innehåller översikter över dina uppgifter i studien, information om varje moment samt de bilagor som du behöver ha under arbetets gång.

På Socialstyrelsens [webb](#) finns en Predov-sida där du också kan hitta stöd för ditt arbete med rekrytering och datainsamling.

Se här: <https://www.socialstyrelsen.se/kunskapsstod-och-regler/omraden/vald-och-brott/vald-i-nara-relationer/valdsutovare/utbildning-predov>

Den pedagogiska guiden ska användas under tiden som studien pågår, vilket är fram till och med december 2027.



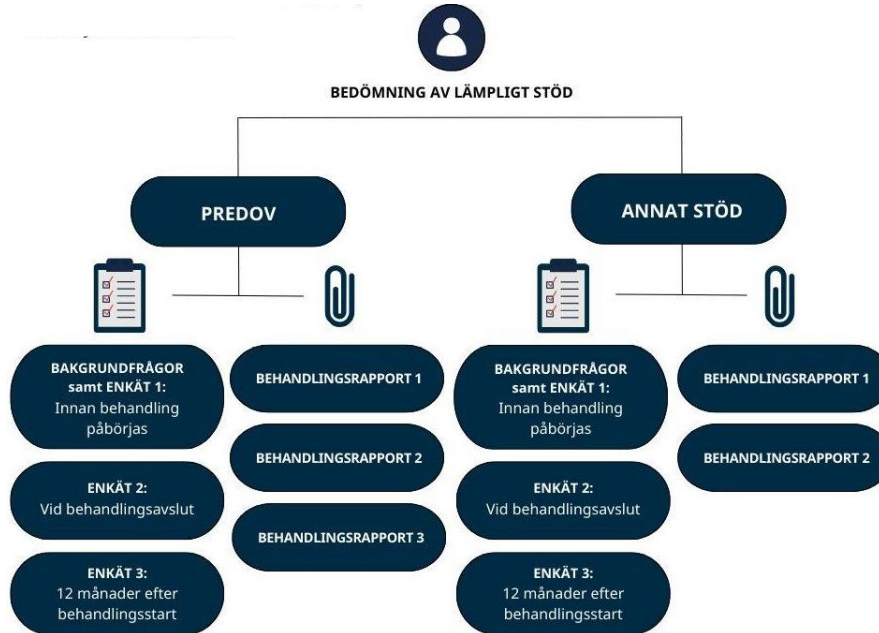
---

Du som behandlare kommer vara den som ska rekrytera klienter att delta i studien och du har en väldigt viktig roll, för utan klienter blir det ingen studie.

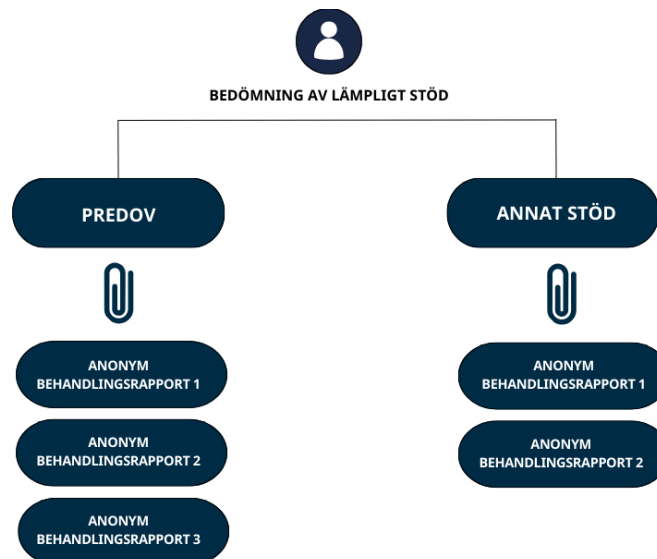
Vi, Anna Strandberg och Renée Andersson på Socialstyrelsen, kommer att finnas tillgängliga hela tiden. Vi kommer tillsammans med er boka in regelbundna avstämningar och därutöver finnas tillgängliga på vissa telefontider.

Du når oss på [predov@socialstyrelsen.se](mailto:predov@socialstyrelsen.se)  
Anna Strandberg: 075-247 39 96  
Renée Andersson: 075-247 40 58

## Översikt av datainsamling – *samtyckande klient*



## Översikt av datainsamling – *ej samtyckande klient*



## Du ska rekrytera klienter

Rekryteringsperioden för klienter till Predov-studien är från du slutfört Predov-utbildningen till och med december år 2026. Under den tiden ska du tillfråga alla klienter som tillhör målgruppen om att vara med i studien.

Vi rekommenderar att du följer den här rutinen när du träffar en ny klient:

1. Under den inledande kontakten ger du klienten muntlig information om forskningsstudien. För förslag på vad du kan säga, se ”Så här kan du informera klienten” längre fram i den här guiden.
2. Du ger skriftlig information om forskningsstudien på papper eller via e-post. Här måste du använda dokumentet ”Forskningspersonsinformation till klient”.
3. Du/ni besvarar bakgrundsfrågorna, på papper eller i Word (se ”Bakgrundsfrågor till klient”).
4. Ring till Anna eller Renée på Socialstyrelsen och meddela att du har en ny klient. I samband med att du kontaktar oss så kommer vi vilja veta hur din plan för behandling ser ut, framförallt om du kommer ge Predov-behandling eller om du kommer ge annat stöd. Det är för att vi ska veta vilka behandlingsrapporter du ska få och besvara.
5. Svara på det krypterade mejlet som du får från Socialstyrelsen och bifoga dokumentet ”Bakgrundsfrågor till klient” samt ”Kompletterande data för klienter som samtycker” för de klienter som kommer delta i studien. Den senare delen finns längst ner i samma dokument.

## Du ska administrera enkäter

Alla klienter som samtycker till studien ska själva besvara en enkät vid tre tillfällen. En vid behandlingsstart, en vid behandlingsavslut samt en 12 månader efter behandlingsstart. Det är samma frågor oavsett om klienten får Predov-behandling eller annat stöd. Du ska inte ta del av klientens svar, utan svaren skickas direkt till Socialstyrelsen.

### **Enkät 1: vid start av behandling**

När du och klienten kommit fram till vilken behandling som är lämplig och bokat in en tid för start, så meddelar du oss. Vi skickar då ut den första enkäten med krypterad epost. Enkäten kommer vi att skicka till klientens epost-adress som du tidigare lämnat till oss. Det är lämpligt att klienten besvarar den här enkäten i samband med behandlingsstart. Vi ser gärna att du bokar ett rum för klienten i verksamheten, så hen kan besvara enkäten i lugn och ro.

### **Enkät 2: vid avslut av behandling**

Den här enkäten ska besvaras i samband med behandlingsavslut, så när du och klienten avslutat behandlingen bokar du in en ny tid med klienten för att besvara den andra enkäten. Meddela därefter oss så vi kan skicka ut den andra enkäten. Enkäten kommer vi att skicka till klientens e-postadress med krypterad e-post. Vi ser gärna att du bokar ett rum för klienten i verksamheten, så hen kan besvara enkäten i lugn och ro.

### **Enkät 3: 12 månader efter behandlingsstart**

Den här enkäten ska besvaras ca 12 månader efter behandlingsstart. Därför ska du ett år efter behandlingsstart kontakta klienten på nytt för att boka in en tid för klienten att besvara enkät 3. Meddela oss därefter oss så vi kan skicka ut den sista enkäten. Enkäten kommer vi att skicka till klientens epost-adress med krypterad epost.

## Du ska besvara behandlingsrapporter

Du ska besvara behandlingsrapporter för alla klienter som du rekryterat under rekryteringsperioden, alltså till och med december 2026. Det medför att du kommer besvara behandlingsrapporter fram till och med december 2027. Det gäller både klienter som samtyckt till studien och som inte samtyckt till studien. För klienter som inte samtycker till studien kommer behandlingsrapporterna att vara anonyma. Du behöver informera klienterna om det under rekryteringen. Behandlingsrapporterna ska du som behandlare besvara, inte klienten men vissa delar bygger på sådant ni besvarat tillsammans i behandlingen.

Beroende på om klienten får Predov-behandling eller annat stöd så besvarar du tre respektive två rapporter.

### Predov

#### **Behandlingsrapport 1 – i samband med möte 5**

Behandlingsrapport 1 besvarar du i samband med *möte 5*. När du och klienten haft det mötet så kontaktar du oss så får du en länk till behandlingsrapporten med krypterad e-post. Behandlingsrapporten är utformad i en digital enkät för säker överföring.

#### **Behandlingsrapport 2 – i samband med möte 12**

Behandlingsrapport 2 besvarar du i samband med *möte 12*. När du och klienten haft det mötet kontaktar du oss så får du en länk till behandlingsrapporten med krypterad e-post. Behandlingsrapporten är utformad i en digital enkät för säker överföring.

#### **Behandlingsrapport 3 – i samband med det avslutande mötet**

Behandlingsrapport 3 besvarar du i samband med det avslutande mötet, tidigast *möte 17*. När du och klienten haft det sista mötet kontaktar du oss så får du en länk till behandlingsrapporten med krypterad e-post. Behandlingsrapporten är utformad i en digital enkät för säker överföring.

### Annat stöd

#### **Behandlingsrapport 1 – i samband med behandlingsstart**

Behandlingsrapport 1 besvarar du i samband med behandlingsstart. När du och klienten påbörjat behandling kontaktar du oss så får du en länk till behandlingsrapporten med krypterad e-post. Behandlingsrapporten är utformad i en digital enkät för säker överföring.



## **Behandlingsrapport 2 – i samband med det avslutande mötet**

Behandlingsrapport 2 besvarar du i samband med det avslutande mötet. När du och klienten haft det sista mötet kontaktar du oss så får du en länk till behandlingsrapporten med krypterad e-post. Behandlingsrapporten är utformad i en digital enkät för säker överföring.

## Du ska bistå vid eventuell närståendekontakt

Partnerkontakt är inte ett obligatoriskt inslag i Predov, men vi vet att många av er har det som inslag i ert lokala arbetssätt och som del av ert säkerhetsarbete kring klienten. Eftersom det idag saknas kunskap om hur närstående uppfattar en närståendes behandling för våldsutövande så har vi inkluderat möjligheten för närstående att bidra med sitt perspektiv i studien.

Vi vill därför att ni vid kontakt med närstående ska veta om klienten samtycker till att den närstående får frågan om att delta i studien. Det samtycket ges i samband med att klienten samtycker till själva studien, i samband med den första klientenkäten. Om du är osäker på klientens inställning, ta kontakt med Anna eller Renée så kollar vi upp det.

Om klienten samtycker kan den närstående tillfrågas om deltagande i studien. Det ska först göras via muntlig information om studien (se förslag ”Så här kan du informera närstående”), därefter med skriftlig information på papper eller via e-post (använd ”Forskningspersonsinformation till närstående”). Du/ni besvarar bakgrundsfrågorna, på papper eller i Word (se ”Bakgrundsfrågor till närstående”)

Vid samtycke så ska du ringa Anna eller Renée på Socialstyrelsen och meddela att du har en ny närstående. Du kommer då få ett krypterat mejl från SoS som du ska besvara och bifoga bakgrundsfrågorna.

Om den närstående samtycker ska du boka tid för två enkäter. Den första enkäten ska besvaras i början av kontakten och den andra när klienten har avslutat sin behandling. Vid båda tillfällena ska du boka tid med den närstående och meddela Socialstyrelsen så vi kan skicka ut enkäten. Enkäten kommer vi att skicka till den närståendes e-postadress med krypterad e-post.

## Checklista administration för klient

	Klient Predov	Klient Predov anonym (samtycker inte)	Klient annat stöd	Klient annat stöd anonym (samtycker inte)
<b>REKRYTERINGSFAS</b>				
Fråga om deltagande.				
Ge muntlig information om forskningsstudien (se Så här kan du informera klienten).				
Ge skriftlig information om forskningsstudien (använd Forskningspersonsinformation klient).				
Du/ni besvarar bakgrunds-frågorna (se Bakgrundsfrågor klient).				
Ring SoS och meddela att du har en ny klient. Du kommer då få ett krypterat mejl från SoS där du ska bifoga bakgrundsfrågorna.				
<b>BEHANDLINGSFAS</b>				
Boka tid för klientenkät 1 när behandlingen/stödet börjar (meddela SoS så vi kan skicka ut enkät till klienten).		Ej aktuellt		Ej aktuellt
Meddela SoS när det är dags att skicka in behandlingsrapport 1. Du får då en länk till behandlingsrapporten via epost. Det ska göras i början av behandlingen/stödet (för Predov möte 5).				
Meddela SoS när det är dags att skicka in behandlingsrapport 2. Du får då en länk till behandlingsrapporten via epost. Det ska göras vid Predov möte 12.			Ej aktuellt	Ej aktuellt
Boka tid för klientenkät 2 vid behandlingsavslut (meddela SoS så vi kan skicka ut enkät till klienten).		Ej aktuellt		Ej aktuellt
Meddela SoS när de är dags att skicka in behandlingsrapport 3. Du får då en länk till behandlingsrapporten via epost. Det ska göras vid behandlingsavslut, för predov tidigast möte 17.				
<b>UPPFÖLJNING</b>				
Boka tid för klientenkät 3, 12 mån efter behandlingen/stödet startade (meddela SoS så vi kan skicka ut enkät till klienten).		Ej aktuellt		Ej aktuellt

## Checklista administration för närstående

	Närstående
Verksamheten gör en bedömning om kontakt kan/bör tas.	
Fråga klient om deltagande för närstående, samtycke krävs.	
Fråga närstående om deltagande	
Ge muntlig information om forskningsstudien (se Så här kan du informera närstående).	
Ge skriftlig information om forskningsstudien (använd Forskningspersonsinformation närstående).	
Vid samtycke, ring SoS och meddela att du har en ny närstående. Du kommer då få ett krypterat mejl från SoS där du ska bifoga bakgrundsfrågorna.	
Boka in närståendeenkät 1 i början av kontakten. Meddela SoS så vi kan skicka ut enkät till närstående.	
När klienten avslutar behandling ska du boka in närståendeenkät 2. Meddela SoS så vi kan skicka ut enkät till närstående.	

## Så här kan du informera klienten

När du informerar klienten om studien och frågar om klienten vill vara med kan du uttrycka dig på lite olika sätt.

Det är viktigt att klienten förstår att:

- Deltagande är frivilligt.
- Deltagande när som helst kan avbrytas utan att klienten behöver berätta varför.
- Hur klienten väljer inte påverkar behandlingen eller kontakten med verksamheten.

### **Förslag hur du kan ge information till klienten:**

”Vår verksamhet deltar i en forskningsstudie som Socialstyrelsen genomför i samarbete med verksamheter i hela landet. I studien försöker forskarna ta reda på mer om hur vi kan hjälpa personer i din situation och hur den behandling vi erbjuder fungerar. Under tiden som studien pågår frågar vi alla som söker hjälp hos oss om de vill vara med i studien.

Jag berättar lite kort vad det innebär att vara med så får du fundera på om det är något du skulle vilja. Om du väljer att delta kommer du att få svara på en digital enkät vid tre tillfällen, jag som är din behandlare kommer att svara på frågor om vad din behandling innehåller (anonymt om du inte samtycker) och hur den fungerar, och forskarna kommer att undersöka hur det går för dig efter behandling i tre olika register. Utöver det kommer du om du vill få delta i en digital intervju och din närstående (om du samtycker) att få svara på en digital enkät vid två tillfällen.

De två första enkäterna besvarar du vid ett besök här hos mig, och du får då en länk skickad till dig på e-post där du kan gå in och svara på frågorna. Vid det tredje tillfället kontaktar jag dig och bokar in en tid som passar för forskarna att skicka ut den sista enkäten.

Du väljer själv om du vill vara med i studien och hur du väljer kommer inte att påverka din kontakt med oss. Om du väljer att vara med så är det till stor hjälp för forskningen och hur vi kan utveckla kunskapen om vad som är hjälpsamt för personer i din situation.”

## Så här kan du informera närstående

När du informerar den närstående om studien och frågar om hen vill vara med kan du uttrycka dig på lite olika sätt.

Det är viktigt att den närstående förstår att:

- Deltagande är frivilligt.
- Deltagande när som helst kan avbrytas utan att den närstående behöver berätta varför.
- Den närståendes deltagande i studien inte påverkar behandlingen eller kontakten med verksamheten för klienten.

### **Förslag hur du kan ge information till närstående:**

”Vår verksamhet deltar i en forskningsstudie som Socialstyrelsen genomför i samarbete med verksamheter i hela landet. I studien försöker forskarna ta reda på mer om hur vi kan hjälpa personer i din närståendes situation och hur den behandling vi erbjuder fungerar. Under tiden som studien pågår frågar vi närstående till de som deltar i studien om de vill vara med i studien. Det gör vi bara om din närstående samtyckt till det.

Jag kommer att berätta lite kort vad det innebär att vara med så får du fundera på om det är något du skulle vilja. Om du väljer att delta kommer du att få svara på en digital enkät vid två tillfällen, en nu i början av vår kontakt och en när din närstående avslutat sin behandling.

Enkäterna besvaras digitalt, och du får då en länk skickad till dig på epost där du kan gå in och svara på frågorna.

Du väljer själv om du vill vara med i studien och hur du väljer kommer inte att påverka din kontakt med oss. Om du väljer att vara med så är det till stor hjälp för forskningen och hur vi kan utveckla kunskapen om närståendes perspektiv när personer i din närståendes situation får behandling.”

## Forskningspersonsinformation till klient

Vi vill fråga dig om du vill delta i ett forskningsprojekt. I det här dokumentet får du information om projektet och om vad det innebär att delta.

### **Vad är det för ett projekt och varför vill vi att du ska delta?**

Vi som genomför forskningsprojektet arbetar på Socialstyrelsen. Projektet görs i samarbete med verksamheter som möter personer som vill sluta använda våld mot närstående och den verksamhet där du sökt stöd medverkar. Forskningsprojektet handlar om att utveckla kunskap om vad som kan hjälpa personer i din situation. I projektet kommer en behandling (Predov) som används i Kriminalvården att testas och jämföras med annat stöd som verksamheten ger. Syftet med stödet eller behandlingen är att stödja personer att förändra sitt beteende och stärka förmågan att ha goda relationer i framtiden. Genom att delta i projektet kan du hjälpa oss och bidra med dina erfarenheter.

Din behandling kommer inte påverkas av om du väljer att delta i forskningsprojektet eller inte. Forskningsprojektet påverkar inte heller vilken behandling du får, det är du och din behandlare som bedömer vilken behandling som passar bäst för dig.

Forskningshuvudman för projektet är Socialstyrelsen och forskningsprojektet genomförs inom ramen för ett regeringsuppdrag. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet. Forskningen är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2024-04626-01.

### **Hur går projektet till?**

För att kunna svara på forskningsfrågorna i projektet behöver forskarna ställa frågor och samla in information om dig. Det görs på fem sätt och dessa beskrivs nedan. Två av datainsamlingarna (enkät, register) gäller samtliga som samtycker till medverkan i studien. En av datainsamlingarna avser frågor om innehållet i behandlingen och hur behandlingen fungerat. De frågorna besvaras även om du inte samtycker till deltagande. Om du inte samtycker kommer vi inte att kunna se att behandlingen gäller just dig (se mer om behandlingsdokumentation nedan). Två av datainsamlingarna (intervju, enkät till närstående) kan du samtycka till separat, dvs. du kan delta i studien men tacka nej till intervju och/eller till att din närstående tillfrågas om att besvara en enkät.

## **Enkät**

Du får besvara en enkät vid tre tillfällen, innan och efter att du får behandling samt 12 månader efter att du påbörjade behandling. Frågorna handlar om dig, hur du mår, dina relationer, åsikter och värderingar, alkohol och andra droger samt frågor om det beteende du sökt hjälp för att förändra.

Frågorna besvaras digitalt via en länk som skickas av forskarna till din e-post. Vid de två första tillfällena besvarar du enkäten i samband med besök hos din behandlare och vid det tredje tillfället kontaktas du av din behandlare för att boka en tid som passar att skicka ut den tredje enkäten till dig via e-post. Den besvarar du därefter på valfri plats.

Den första enkäten innehåller flest frågor och vi uppskattar att den tar omkring 30–40 minuter att svara på. Uppföljningsenkäterna är kortare och vi uppskattar att de tar ungefär 15–20 minuter att besvara.

## **Behandlingsdokumentation**

Din behandlare kommer att besvara frågor som rör din behandling vid tre tillfällen i form av digitala behandlingsrapporter, så som uppgifter om vilket stöd/vilken behandling du får, hur många gånger ni träffats, om centrala delar av stödet/behandlingen och hur din behandlare bedömer att stödet/behandlingen fungerat. Frågorna besvaras digitalt via en länk som skickas av forskarna till din behandlares e-post. Frågorna ställs för att vi ska kunna veta vilken behandling som ges. Om du samtyckt till att delta i studien kommer behandlingsrapporten att vara märkt med både din behandlares och ditt forsknings-ID (se mer om det nedan).

Om du inte samtyckt till att delta i studien kommer behandlingsrapporten vara märkt med enbart din behandlares forsknings-ID. Vi kommer alltså inte att kunna se vem som fått just den behandlingen, utan den kommer vara anonym. Då kommer vi alltså inte att veta att det är din behandling en specifik rapport handlar om.

## **Register**

Med information från vissa register vill vi vid två tillfällen undersöka i vilken utsträckning du behövt stöd från hälso- och sjukvården samt om du blivit lagförd eller misstänkt för brott. I studien vill vi belysa din situation genom att komplettera dina svar med uppgifter från Brottsförebyggande rådets register över lagföring för brott (2027). Efter en längre tid (2029) vill vi följa upp hur det blivit med uppgifter från Brottsförebyggande rådets register över lagföring för brott och misstanke om brott, Polisens register över misstanke om brott samt uppgifter från Socialstyrelsens register över behov av vård (patientregistret) och läkemedel (läkemedelsregistret). Den delen av studien kräver inte någon insats av dig men du behöver ge din tillåtelse till det.



## **Intervju**

För att få fördjupad information om erfarenheter av stöd och behandling kommer vi att genomföra ett antal intervjuer med några av er som deltagit. Om du kan tänka dig att delta i intervju kan du komma att bli kontaktad av forskarna som arbetar med studien i samband med att du avslutar din behandling. Då kommer vi överens om en dag och tid då vi ringer upp dig. Vi uppskattar att intervjun tar ungefär 60 minuter och den kommer att spelas in (enbart ljud).

## **Enkät till närstående**

Om verksamheten där du får stöd/behandling tar kontakt med din närstående under tiden för din behandling skulle vi vilja ställa några frågor till din närstående. Om du samtycker till detta, tillfrågas din närstående om hen vill besvara en digital enkät. Om din närstående samtycker till medverkan får hen besvara frågorna digitalt via en länk som skickas av forskarna till din närstående med e-post.

## **Möjliga följder och risker med att delta i projektet**

Din behandling påverkas inte på något sätt av om du väljer att delta i studien eller inte. Vilket stöd eller behandling som du har behov av är något bedöms av verksamheten och som du och din behandlare kommer överens om.

Att delta i studien ger dig en möjlighet att dela med dig av dina erfarenheter och bidra till utvecklingen av stöd till andra personer som är i samma situation som du. Det skulle kunna bli så att vissa frågor i enkäten väcker obehag eller att du upplever att vissa frågor är svåra att svara på. Det är frivilligt att delta så du avgör själv om du vill svara på enkäten, och om någon fråga känns särskilt svår att svara på kan du hoppa över den. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

## **Vad händer med dina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig via enkäter, behandlingsrapporter samt genom register som samlar information om hälso- och sjukvård samt lagföring och misstanke om brott.

Alla dina uppgifter kommer att behandlas så att ingen obehörig får ta del av dina svar. Uppgifterna har ett mycket starkt skydd och vi som arbetar med studien har tystnadsplikt. När Socialstyrelsen publicerar resultaten görs det på ett sätt så att de inte kan knytas till enskilda personer.

Den information som samlas in får inte användas till något annat än den här studien, och uppgifter får inte delas med någon utanför forskningsprojektet. Men det finns undantag från detta: om forskarna får reda på något i enkäter eller intervjuer som tyder på att barn far illa eller som tyder på allvarligt/pågående våld som utövas mot identifierbar vuxen som inte redan

är känt i verksamheten där du får stöd/behandling. Oro för barn är vi skyldiga att anmäla till socialtjänsten (enligt 14 kap. 1§ socialtjänstlagen 2001:453) så att barnet kan få hjälp. Om det gäller vuxen person rådgör vi med kollegor kring när information behöver delas med berörd myndighet.

Om du vill vara med i forskningsprojektet kommer ansvarig forskare att få ditt personnummer av din behandlare. Forskarna kommer därefter upprätta en kodnyckel och i studien kommer ditt personnummer att ersättas av ett forsknings-ID som inte går att härleda till någon enskild person. Kodnyckeln förvaras inlåst i brandsäkert säkerhetsskåp. All insamlad data lagras och hanteras på åtkomstbegränsad lagringsyta på Socialstyrelsens server. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

Resultaten kommer att redovisas i skriftlig rapport och vetenskaplig artikel i peer review granskad tidskrift med open access, samt kommuniceras och tillgängliggörs exempelvis via Socialstyrelsens hemsida och på olika konferenser. Alla resultat kommer att presenteras på ett sådant sätt att ingen kan känna igen någon enskild individ. Informationen som samlas in sparas i 10 år och gallras därefter.

Insamlingen av uppgifter kommer att ske enligt EU:s dataskyddsförordning (GDPR). Studien genomförs av Socialstyrelsen som också är personuppgiftsansvarig. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i projektet, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. Om någon som deltar i studien vill ta del av den information som samlats in inom ramen för forskningsprojektet har denne rätt att utan kostnad få ett registerutdrag en gång per år. Registerutdraget med de egna uppgifterna kan lämnas ut efter en skriftlig ansökan (brev eller e-post). Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta huvudansvarig forskare Anna Strandberg. E-post: [anna.strandberg@socialstyrelsen.se](mailto:anna.strandberg@socialstyrelsen.se); Telefon: 075-247 30 00. Dataskyddsombud på Socialstyrelsen är Stina Lempert Taxén och nås på [dataskyddsombud@socialstyrelsen.se](mailto:dataskyddsombud@socialstyrelsen.se), telefon: 075-247 30 00. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

### **Hur får du information om resultatet av projektet?**

Om du vill har du möjlighet att ta del av dina resultat samt rapport och artikel när de är färdiga och publicerade genom att kontakta ansvarig forskare. Om projektet skulle få oväntade resultat som exempelvis negativa utfall kommer det att kommuniceras till berörda beslutsfattare inom och utanför Socialstyrelsen för att utgöra underlag för beslut om fortsättning.

### **Försäkring och ersättning**

Ej aktuellt specifikt för studien. Det försäkringsskydd som annars gäller för personer som får behandling i medverkande verksamheter. Ingen rätt till ersättning för eventuell förlorad arbetsinkomst eller utgifter som är kopplade till projektet.

### **Deltagandet är frivilligt**

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka din framtida vård eller behandling. Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta huvudansvarig forskare för projektet (se nedan).

### **Ansvariga för projektet**

Huvudansvarig forskare för projektet är Anna Strandberg. E-post: [anna.strandberg@socialstyrelsen.se](mailto:anna.strandberg@socialstyrelsen.se); Telefon: 075-247 30 00.

### **Du som vill delta**

Om du vill delta säger du det till din behandlare. I samband med ett verksamhetsbesök när du påbörjar din behandling kommer du då att få ett mejl med en länk till den första enkäten. Enkäten kommer att vara märkt med en kod som kommer vara ditt forsknings-ID och du samtycker till studien genom att kryssa i en ruta för det innan du besvarar den första enkäten.

## Forskningspersonsinformation till närstående

Vi vill fråga dig om du vill delta i ett forskningsprojekt. I det här dokumentet får du information om projektet och om vad det innebär att delta.

### **Vad är det för ett projekt och varför vill vi att du ska delta?**

Vi som genomför forskningsprojektet arbetar på Socialstyrelsen. Projektet görs i samarbete med verksamheter som möter personer som vill sluta använda våld mot närstående. En av de verksamheter som deltar behandlar din närstående och har i samband med det tagit kontakt med dig. Forskningsprojektet handlar om att få veta mer om vad som kan hjälpa personer som din närstående att ändra sitt beteende. I projektet testas en behandling (Predov) som används i Kriminalvården och jämförs med annat stöd som verksamheterna ger. I ett sådant här forskningsprojekt är närståendes perspektiv viktiga och genom att delta i projektet kan du hjälpa oss och bidra med dina erfarenheter.

Forskningshuvudman för projektet är Socialstyrelsen och forskningsprojektet genomförs inom ramen för ett regeringsuppdrag. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet. Forskningen är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2024-04626-01.

### **Hur går projektet till?**

För att kunna svara på forskningsfrågorna i projektet behöver forskarna ställa frågor och samla in information om dig. Det görs genom att du får besvara en enkät vid två tillfällen, nu i början av kontakten med verksamheten och den andra i samband med att din närstående avslutar sin behandling.

Enkäten innehåller frågor som handlar om hur du mår, dina erfarenheter av våld, hur du ser på din närståendes deltagande i behandling och hur det påverkar din situation. Frågorna besvaras digitalt via en länk som skickas av forskarna till din e-post. Vi uppskattar att enkäten tar ungefär 15 minuter att besvara.

### **Möjliga följder och risker med att delta i projektet**

Att delta i studien ger dig en möjlighet att dela med dig av dina erfarenheter och perspektiv. Det skulle kunna bli så att vissa frågor i enkäten väcker obehag eller att du upplever att vissa frågor är svåra att svara på. Det är frivilligt att delta och om någon fråga känns särskilt svår att svara på kan du hoppa över den. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

## Vad händer med dina uppgifter?

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig via en enkät. Alla dina uppgifter kommer att behandlas så att ingen obehörig får ta del av dina svar. Uppgifterna har ett mycket starkt skydd och vi som arbetar med studien har tystnadsplikt. När Socialstyrelsen publicerar resultaten görs det på ett sätt så att de inte kan knytas till enskilda personer.

Den information som samlas in får inte användas till något annat än den här studien, och uppgifter får inte delas med någon utanför forskningsprojektet. Men det finns ett undantag, om forskarna får reda på något i enkäterna som tyder på att barn far illa som inte redan är känt i medverkande verksamhet är vi skyldiga att anmäla oro för barn till socialtjänsten (enligt 14 kap. 1§ socialtjänstlagen 2001:453) så att barnet kan få hjälp.

Om du vill vara med i forskningsprojektet kommer ansvarig forskare att få ditt namn och din e-postadress via den verksamhet där din närstående behandlas. Forskarna kommer därefter upprätta en kodnyckel och i studien ersätts ditt namn av ett forsknings-ID som inte går att härleda till någon enskild person.

Kodnyckeln förvaras inlåst i brandsäkert säkerhetsskåp. All insamlad data lagras och hanteras på åtkomstbegränsad lagringsyta på Socialstyrelsens server. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

Resultaten kommer att redovisas i skriftlig rapport och vetenskaplig artikel i peer review granskad tidskrift med open access, samt kommuniceras och tillgängliggörs exempelvis via Socialstyrelsens hemsida och på olika konferenser. Alla resultat kommer att presenteras på ett sådant sätt att ingen kan känna igen någon enskild individ. Informationen som samlas in sparas i 10 år och gallras därefter.

Insamlingen av uppgifter kommer att ske enligt EU:s dataskyddsförordning (GDPR). Studien genomförs av Socialstyrelsen som också är personuppgiftsansvarig. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i projektet, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. Om någon som deltar i studien vill ta del av den information som samlats in inom ramen för forskningsprojektet har denne rätt att utan kostnad få ett registerutdrag en gång per år. Registerutdraget med de egna uppgifterna kan lämnas ut efter en skriftlig ansökan (brev eller e-post). Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta huvudansvarig forskare Anna Strandberg. E-post: [anna.strandberg@socialstyrelsen.se](mailto:anna.strandberg@socialstyrelsen.se); Telefon: 075-247 30 00. Dataskyddsombud på Socialstyrelsen är Stina Lempert Taxén och nås på [dataskyddsombud@socialstyrelsen.se](mailto:dataskyddsombud@socialstyrelsen.se), telefon: 075-247 30 00. Om du är

missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

### **Hur får du information om resultatet av projektet?**

Om du vill har du möjlighet att ta del av dina resultat samt rapport och artikel när de är färdiga och publicerade genom att kontakta ansvarig forskare. Om projektet skulle få oväntade resultat som exempelvis negativa utfall kommer det att kommuniceras till berörda beslutsfattare inom och utanför Socialstyrelsen för att utgöra underlag för beslut om fortsättning.

### **Försäkring och ersättning**

Ej aktuellt specifikt för studien. Det försäkringsskydd som annars gäller för personer som har kontakt med medverkande verksamheter. Ingen rätt till ersättning för eventuell förlorad arbetsinkomst eller utgifter som är kopplade till projektet.

### **Deltagandet är frivilligt**

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka din framtida kontakt med verksamheten. Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta huvudansvarig forskare för projektet (se nedan).

### **Ansvariga för projektet**

Huvudansvarig forskare för projektet är Anna Strandberg, e-post: anna.strandberg@socialstyrelsen.se; telefon: 075-247 30 00.

### **Du som vill delta**

Om du vill delta meddelar du det till den person i verksamheten som kontaktat dig. Du kommer sedan att få ett mejl från forskarna med en länk till frågorna i enkäten. Enkäten kommer att vara märkt med en kod som kommer vara ditt forsknings-ID och du samtycker till studien genom att kryssa i en ruta för det innan du besvarar enkäten.

Om du vill ha hjälp och stöd i din situation kan du prata med någon i verksamheten där din närstående får behandling. Du kan också vända dig till socialtjänsten i kommunen där du bor och/eller till en lokal kvinnojour (kan hittas via <https://www.unizonjourer.se/hitta-stod/>). Du kan också ringa till Kvinnofridslinjen på telefon 020 -50 50 50. Kvinnofridslinjen är öppen dygnet runt, samtalet är kostnadsfritt och du kan vara anonym. Om du vill polisanmäla brott kan du ringa polisen på 114 14 eller besöka en polisstation. Om du är i en akut situation ring polisen på 112.

# Bakgrundsfrågor till klient i samband med förfrågan om samtycke till Predov-studien

Datum för information och förfrågan om samtycke: år månad dag

Klientens kön:  Kvinna  Man  Icke-binär

Ålder:

Hur blev klienten aktuell i verksamheten?

Tog själv kontakt  Genom initiativ från annan aktör  Annat

Vilken aktör hänvisade klienten att ta kontakt, eller tog initiativ till klientens kontakt med verksamheten?

Välj ett eller flera svarsalternativ

- Klienten fann verksamheten själv, utan hänvisning/initiativ
- Verksamhet för den utsatta
- Försörjningsstödsenhet
- Missbruksenhet
- Barn- och ungdomsenhet
- Enhet för funktionsstöd
- Äldreomsorgsenhet
- Polis
- Rättsväsende
- Mansjour
- Välj att sluta
- Brottsofferjour
- Familjerådgivning
- Aktör civilsamhället
- Hälso- och sjukvård
- Anhörig/vän
- Annan, om ja vem/vilken aktör [fritext]
- Vet ej

Har en bedömning av risken för ytterligare våld gjorts?

Ja  Nej

Om ja, hur har risken för ytterligare våld mätts/uppskattats?

Välj ett eller fler svarsalternativ

- Samtal med klient utan bedömningsmetod
- Samtal med klient med bedömningsmetod, om ja vilken [fritext]
- Annat, om ja hur [fritext]

Vilken risknivå (för ytterligare våld) visade bedömningen/den använda bedömningsmetoden?

Välj ett svarsalternativ

- Låg
- Mellan
- Hög
- Kan ej bedöma

Har en bedömning gjorts av vilken behandling som är lämplig för klienten?

Ja  Nej

Om ja, hur gjordes bedömningen? [fritext]

Om ja, vad visade bedömningen [fritext]

Har en bedömning gjorts av om våldet utövas i en hederskontext?

Om ja, hur gjordes bedömningen? [fritext]

Om ja, vad visade bedömningen [fritext]

Vem eller vilka närstående utövar klienten våld mot?

Nuvarande partner

För detta partner

Förälder/föräldrar

Syskon

Annan släkting/släktingar

Vuxet barn

Minderårigt barn

Nära vän

Annan närstående, om ja vem [fritext]

Enligt din vetskap, har klienten erhållit insatser (stöd/behandling) tidigare på grund av våldsutövande?

Välj ett eller flera svarsalternativ

Ja, i denna verksamhet

Ja, i annan verksamhet

Nej

Vet ej

Annat, om ja vad [fritext]

Har klienten blivit tillfrågad om att delta i studien?  Ja  Nej  Inte tillfrågad

Om inte tillfrågad, varför inte?

Samtycker klienten till deltagande i studien:  Ja  Nej

### **Kompletterande data för klienter som samtycker till deltagande i studien.**

Klientens:

För- och efternamn

Personnummer (meddelas ansvarig forskare på Socialstyrelsen via säker lösning)

E-postadress

I vilken verksamhet kommer klienten att få behandling

Ansvarig behandlare (namn, telefon, e-postadress)

Datum för samtycke: år månad dag



## Bakgrundsfrågor till närstående i samband med förfrågan om samtycke till Predov-studien

Datum för information och förfrågan om samtycke: år månad dag

Närståendes kön:  Kvinna  Man  Icke-binär

Ålder:

Vilken relation har den närstående till klienten som utövar våld:

- Nuvarande partner
- För detta partner
- Förälder/föräldrar
- Syskon
- Annan släkting/släktingar
- Vuxet barn
- Minderårigt barn
- Nära vän
- Annan närstående, om ja vem [fritext]

Har den närstående blivit tillfrågad om att delta i studien?  Ja  Nej  Inte tillfrågad

Om inte tillfrågad, varför inte?

Samtycker den närstående till deltagande i studien:  Ja  Nej

### **Kompletterande data för närstående som samtycker till deltagande i studien.**

Den närståendes:

För- och efternamn

E-postadress

Behandlare som tillfrågat om medverkan (namn, telefon, e-postadress)

Datum för samtycke: år månad dag



**Socialstyrelsen**

Pedagogisk guide för Predov-studien